#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2002107954 A

(43) Date of publication of application: 10.04.02

(51) Int. CI

G03F 7/32 B41C 1/055 G03F 7/00

(21) Application number: 2000297954

(22) Date of filing: 29.09.00

(71) Applicant:

**FUJI PHOTO FILM CO LTD** 

(72) Inventor:

TAKAMIYA SHUICHI

(54) ALKALI DEVELOPER FOR LITHOGRAPHIC PRINTING PLATE AND METHOD FOR PLATE MAKING OF LITHOGRAPHIC PRINTING PLATE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an alkali developer for lithographic printing plate which can form a high-contrast and sharp image without producing defects in the image part.

SOLUTION: The alkali developer for IR ray photosensitive lithographic printing plate contains a cationic surfactant. In the method for plate making for lithographic printing plate, after an IR ray photosensitive lithographic printing plate having an image forming layer containing an absorbent for IR rays is exposed to IR rays, the plate is developed with the above alkali developer.

COPYRIGHT: (C)2002,JPO

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-107954 (P2002-107954A)

(43)公開日 平成14年4月10日(2002.4.10)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号	FΙ			テーマコード(参考)
G03F	7/32		G03F	7/32		2H084
B41C	1/055	501	B41C	1/055	501	2H096
G03F	7/00	503	G03F	7/00	503	

#### 審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 24 頁)

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(21)出願番号	特顏2000-297954(P2000-297954)	(71)出願人 000005201 富士写真フイルム株式会社
(22)出顧日	平成12年9月29日(2000.9.29)	神奈川県南足柄市中沼210番地
(CC) ILLESS II	十版(12十分月25日(2000, 3, 23)	<b>神</b> 家川泉斛定州市中福210番地
		(72)発明者 高宮 周一
		静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
		真フイルム株式会社内
	•	
		(74)代理人 100059959
		弁理士 中村 稔 (外9名)
		Fターム(参考) 2H084 AA14 AA25 BB02 BB04 BB13
		CC05
		2HO96 AAO6 EAO1 EAO4 GA11
		ENOSO ANDO LAGI LAGI GATI
		i .

# (54) 【発明の名称】 平版印刷版用アルカリ現像処理液及び平版印刷版の製版方法

# (57)【要約】

【課題】 画像部に欠陥を与えることなく、高鮮鋭で鮮 明な画像を形成しうる平版印刷版用アルカリ現像処理液 を提供する。

【解決手段】 カチオン界面活性剤を含有することを特 徴とする赤外線感光性平版印刷版用アルカリ現像処理 液;赤外線吸収剤を含む画像形成層を有する赤外線感光 性平版印刷版を赤外線露光後、上記のアルカリ現像処理 液で現像することを特徴とする平版印刷版の製版方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 カチオン界面活性剤を含有することを特 徴とする赤外線感光性平版印刷版用アルカリ現像処理

1

【請求項2】 赤外線吸収剤を含む画像形成層を有する 赤外線感光性平版印刷版を赤外線露光後、請求項1記載 のアルカリ現像処理液で現像することを特徴とする平版 印刷版の製版方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、コンピュータ等の デジタル信号に基づき、赤外線レーザー走査により直接 製版できる、いわゆるダイレクト製版可能な平版印刷用 原版のアルカリ現像用の現像処理液に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、レーザーの発展はめざましく、特 に近赤外から赤外に発光領域を持つ固体レーザー、半導 体レーザーは、高出力かつ小型のものが容易に入手でき るようになっており、このデジタルデータから直接製版 するシステムの露光光源として、これらのレーザーは非 20 常に有用である。レーザー書き込みに適する画像記録材 料として、例えば特開平7-285275号公報にはク レゾール樹脂のような結着剤と、光を吸収して熱を発生 する物質と、キノンジアジドのような熱分解性であっ て、且つ分解前の状態では前記結着剤の溶解性を実質的 に低下させうる化合物とを含有するポジ型の画像記録材 料が提案されている。これは、赤外線照射により露光部 分において前記光を吸収して熱を発生する物質が発熱 し、露光部分をアルカリ可溶性にするもの(ヒートモー ド型) であるが、支持体であるアルミニウムに吸熱され てしまうため熱効率が低く、現像工程におけるアルカリ 現像処理液に対する溶解性は満足のいくものではなかっ た。このため、現像液のアルカリ濃度を上げ、露光部分 の溶解性を確保してきた。

【0003】ところが、ヒートモード型の平版印刷用原 版は、上記のような高濃度のアルカリ条件下では画像部 のアルカリ現像処理液に対する耐溶解性が低く、画像記 録材料表面に僅かに傷があるだけで溶解され、画像部に 欠陥を生ずるなどの問題があった。特に、アルカリ水溶 液に対して可溶性の高い高分子化合物を使用するポジ型 40 の平版印刷用原版において、その傾向はより顕著であっ た。従って、非画像部に残膜が生じないようにアルカリ 現像液のアルカリ濃度を上げるには限度があり、形成し た画像部に欠陥を与えることなく、高鮮鋭で鮮明な画像 を形成するのは困難であった。特に、ドット部や細線な どを含む精細な画像において、その高鮮鋭化、再現性の 向上が要求されている。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来におけ

鮮鋭で鮮明な画像を形成しうる平版印刷版用アルカリ現 像処理液を提供することを目的とする。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは画像部の溶 解抑止力を向上しうる成分に関し、鋭意検討を重ねた結 果、特定の界面活性剤を現像処理液に含有させることに より、画像部のアルカリ可溶性を低下させうることを見 出し、本発明を完成させるに至った。従って本発明は、 カチオン界面活性剤を含有することを特徴とする赤外線 感光性平版印刷版用アルカリ現像処理液に関する。本発 明はまた、赤外線吸収剤を含む画像形成層を有する赤外 線感光性平版印刷版を赤外線露光後、上記のアルカリ現 像処理液で現像することを特徴とする平版印刷版の製版 方法に関する。

【0006】上記アルカリ現像処理液を用いる製版方法 について概略すると次のとおりである。平版印刷用原版 として、支持体上に少なくとも赤外線吸収剤を含有する 画像形成層を有する平版印刷用原版を用い、該平版印刷 用原版にデジタルデータに基づき赤外線レーザーを照射 して所望の画像様に露光すると、前記赤外線吸収剤によ りレーザー光が効率よく吸収され、次の過程を通じて画 像が形成される。すなわち、ポジ型の平版印刷用原版の 場合には、露光による吸収エネルギーの蓄積により露光 部分のみが発熱してアルカリ水に可溶性となり、本発明 のアルカリ現像処理液を用いた現像処理により、露光部 のみが除去されて所望の画像が形成され、ネガ型の平版 印刷用原版の場合には、露光による吸収エネルギーの蓄 積により露光部分のみが発熱して酸を発生すると、この 酸により共存する架橋剤が架橋反応を起こし、露光部の みがアルカリ水に不溶性となって像を形成する一方、非 露光部では本発明のアルカリ現像処理液を用いた現像処 理により除去されて、所望の画像が形成される。

#### [0007]

【発明の実施の形態】本発明のアルカリ現像処理液につ いて説明する。現像処理に用いるアルカリ現像処理液 (以下、単に「現像液」ともいう。) はアルカリ性の水 溶液であって、従来公知のアルカリ水溶液の中から適宜 選択することができる。アルカリ水溶液としては、ケイ 酸アルカリ若しくは非還元糖と、塩基とからなる現像液 が挙げられ、特にpH12.5~14.0のものが好まし い。前記ケイ酸アルカリとしては、水に溶解したときに アルカリ性を示すものであり、例えばケイ酸ナトリウ ム、ケイ酸カリウム、ケイ酸リチウムなどのアルカリ金 属ケイ酸塩、ケイ酸アンモニウムなどが挙げられる。ケ イ酸アルカリは1種単独でも、2種以上を組み合わせて 用いてもよい。

【0008】上記アルカリ水溶液は、ケイ酸塩の成分で ある酸化ケイ素SiO,とアルカリ酸化物M,O(Mはア ルカリ金属又はアンモニウム基を表す。)との混合比 る諸問題を解決し、画像部に欠陥を与えることなく、高 50 率、及び濃度の調整により、現像性を容易に調節するこ

とができる。前記アルカリ水溶液の中でも、前記酸化ケイ素Si〇、とアルカリ酸化物M、Oとの混合比率(Si〇、/M、O:モル比)が0.5~3.0のものが好ましく、1.0~2.0のものがより好ましい。前記Si〇、/M、Oが0.5未満であると、アルカリ強度が強くなっていくため、平版印刷用原版の支持体として汎用のアルミニウム板などをエッチングしてしまうといった弊害を生ずることがあり、3.0を超えると、現像性が低下することがある

3

【0009】また、現像液中のケイ酸アルカリの濃度としては、アルカリ水溶液の質量に対して1~10質量%が好ましく、3~8質量%がより好ましく、4~7質量%が最も好ましい。この濃度が1質量%未満であると現像性、処理能力が低下することがあり、10質量%を超えると沈澱や結晶を生成しやすくなり、さらに廃液時の中和の際にゲル化しやすくなり、廃液処理に支障をきたすことがある。

【0010】非還元糖と塩基とからなる現像液におい て、非還元糖とは遊離性のアルデヒド基やケトン基を持 たないために還元性を有しない糖類を意味し、還元基同 士の結合したトレハロース型少糖類、糖類の還元基と非 糖類が結合した配糖体、糖類に水素添加して還元した糖 アルコールに分類される。本発明ではこれらのいずれも 好適に用いることができる。トレハロース型少糖類とし ては、例えばサッカロースやトレハロースが挙げられ、 前記配糖体としては、例えばアルキル配糖体、フェノー ル配糖体、カラシ油配糖体などが挙げられる。糖アルコ ールとしては、例えばD、L-アラビット、リビット、 キシリット、D, L-ソルビット、D, L-アンニッ ト、D, L-イジット、D, L-タリット、ズリシッ ト、アロズルシットなどが挙げられる。さらには、二糖 類の水素添加で得られるマルチトール、オリゴ糖の水素 添加で得られる還元体(還元水あめ)なども好適に挙げ ることができる。

【0011】上記のうち、非還元糖としては、糖アルコール、サッカロースが好ましく、中でも特に、Dーソルビット、サッカロース、還元水あめが適度なpH領域に緩衝作用がある点でより好ましい。これらの非還元糖は単独でも、二種以上を組み合わせてもよく、現像液中に占める割合としては、0.1~30質量%が好ましく、1~20質量%がより好ましい。

【0012】前記ケイ酸アルカリ若しくは非遠元糖には、塩基としてアルカリ剤を従来公知の物の中から適宜選択して組み合わせることができる。該アルカリ剤としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、リン酸三ナトリウム、リン酸三カリウム、リン酸ニナトリウム、リン酸ニカリウム、リン酸ニアンモニウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸アンモニウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸アンモニウム、炭酸水素ナトリウム、

炭酸水素カリウム、炭酸水素アンモニウム、ホウ酸ナトリウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸アンモニウムなどの無機アルカリ剤、クエン酸カリウム、クエン酸三カリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

【0013】 さらにモノメチルアミン、ジメチルアミ ン、トリメチルアミン、モノエチルアミン、ジエチルア ミン、トリエチルアミン、モノイソプロピルアミン、ジ イソプロピルアミン、トリイソプロピルアミン、n-ブ チルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミ ン、トリエタノールアミン、モノイソプロパノールアミ ン、ジイソプロパノールアミン、エチレンイミン、エチ レンジアミン、ピリジンなどの有機アルカリ剤も好適に 挙げることができる。これらのアルカリ剤は単独で用い ても、二種以上を組み合わせて用いてもよい。中でも水 酸化ナトリウム、水酸化カリウムが好ましい。その理由 は、非還元糖に対する添加量を調整することにより、広 いpH領域においてpH調整が可能となるためである。 また、リン酸三ナトリウム、リン酸三カリウム、炭酸ナ トリウム、炭酸カリウムなどもそれ自身に緩衝作用があ るので好ましい。

【0014】本発明の平版印刷版用アルカリ現像処理液は、上述のようなアルカリ水溶液中に、カチオン界面活性剤を含有する。使用するカチオン界面活性剤の種類としては、アミン塩、第4級アンモニウム塩、ホスホニウム塩及びスルホニウム塩などが挙げられる。さらに、アミン塩として具体的に、第1級アミン塩(例えば下記式(1))、第2級アミン塩(例えば下記式(2))、第3級アミン塩(例えば下記式(3))、変性アミン塩(例えば下記式(4)~(6))及びイミダゾリン型アミン塩(例えば下記式(7))などが挙げられる。

【0015】また、第4級アンモニウム塩として具体的 に、テトラアルキル第4級アンモニウム塩(例えば下記 式(8))、変性トリアルキル第4級アンモニウム塩(例 えば下記式(9)~(11))、トリアルキルベンジル第4級 アンモニウム塩 (例えば下記式(12))、変性トリアルキ ルベンジル第4級アンモニウム塩(例えば下記式(13) ~(15))、アルキルピリジニウム塩(例えば下記式(1 6))、変性アルキルビリジニウム塩(例えば下記式(17) ~(19))、アルキルキノリニウム塩(例えば下記式(2 0))、イミダゾリニウム塩(例えば下記式(21))及びべ ンゾイミダゾリニウム塩(例えば下記式(22))などがあ る。ホスホニウム塩としてはアルキルホスホニウム塩 (例えば下記式(23))が挙げられる。スルホニウム塩と してはアルキルスルホニウム塩(例えば下記式(24))が 挙げられる。なお、対となる陰イオンについては、例え ば各種の酸基イオン、酸エステルイオン(例えばR-O-SO <sub>3</sub>-)、ハロゲンイオン、水酸イオン(OH) などがあ る。

[0016]

5 式(1) 
$$R_1$$
-N<sup>+</sup>H<sub>3</sub> 式(11)  $R_{34}$ -O- $R_{35}$ -N<sup>+</sup>- $R_{38}$ - 式(2)  $R_{39}$ -N<sup>+</sup>-CH<sub>2</sub>- 式(12)  $R_{39}$ -N<sup>+</sup>-CH<sub>2</sub>-

$$R_4$$
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{42}$ 
 $R_{45}$ 
 $R_{45}$ 

式(4) 
$$R_7$$
-CO- $R_8$ -N<sup>+</sup>H  $R_{10}$  式(14)  $R_{46}$ -CO-NH- $R_{47}$ -N<sup>+</sup>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-

$$\not\equiv^{R_{18}} \not\equiv^{(16)} \qquad R_{54} - N^{+}$$

$$\stackrel{\circ}{\pm} (17) \qquad \stackrel{\circ}{R_{55}} \stackrel{\circ}{\leftarrow} \stackrel{\circ}{N} \stackrel{\circ}{\longleftarrow} \stackrel{\circ}{R_{56}} \stackrel{\circ}{\rightarrow} \stackrel{\circ}{\longleftarrow} \stackrel{\circ}{N} \stackrel{\circ}{\longleftarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\circ}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \stackrel{\longrightarrow$$

式(8) 
$$R_{20}$$
— $N^{\dagger}$ — $R_{23}$  式(18)  $R_{57}$ —CO-NH— $R_{58}$ — $N^{\dagger}$ 

式(9) 
$$R_{24}$$
— $\overset{\overset{\overset{\circ}{\text{CO}}}{\text{CO}}}{\overset{\overset{\circ}{\text{R}}}{\text{25}}}$ — $\overset{\overset{\circ}{\text{R}}}{\text{R}}_{27}$ — $\overset{\overset{\circ}{\text{R}}}{\text{C}}_{19}$ — $\overset{\circ}{\text{R}}_{59}$ — $\overset{\circ}{\text{C}}$ — $\overset{\circ}{\text{R}}_{60}$ — $\overset{\circ}{\text{N}}$ — $\overset{\circ}{\text{N}}$ — $\overset{\circ}{\text{R}}_{31}$ 

式(10) 
$$R_{29}$$
-CO-NH- $R_{30}$ -N<sup>+</sup>- $R_{33}$  式(20)  $R_{61}$ -N

[0017]

式(21) 
$$R_{62}$$
 式(22)  $R_{64}$  式(22)  $R_{64}$  式(22)  $R_{64}$  式(24)  $R_{70}$  式(24)  $R_{70}$  式(27)

【0018】上記式中、R1、R2、R3、R4、R5、 R6. R7. R9. R10. R11. R13. R14. R15. R17, R18, R19, R20, R21, R22, R23, R24, R 26. R27. R28. R29. R31. R32. R33. R34. R36, R37, R38, R39, R40, R41, R42, R44, R R55, R57, R59, R61, R62, R63, R64, R65, R 66、R67、R68、R69、R70、R71、R72はそれぞれ独 50 る。また、上記式中、R6、R12、R16、R25、R30、

立に、置換基を有してもよい炭素原子数1~18の飽和 又は不飽和炭化水素一価基を表す。これらの炭化水素一 価基は鎖式又は環式のいずれでもよい。飽和又は不飽和 炭化水素一価基の例として、アルキル基、シクロアルキ ル基、アルケニル基、シクロアルケニル基、アリール 基、アラルキル基、フェニル基及びベンジル基などがあ る。置換基としてはハロゲン、ヒドロキシル基などがあ

R,,、R,,、R,,、R,,、R,。、R,。、R。は、それぞれ独立に単結合又は置換基を有していてもよい炭素原子数1~18の飽和又は不飽和炭化水素二価基を表す。これらの炭化水素二価基は鎖式又は環式のいずれでもよい。これらの炭化水素二価基の例として、アルキレン基、シクロアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルケニレン基、アリーレン基、アラルキレン基などがある。置換基としてはハロゲン、ヒドロキシル基などがある。

【0019】上記のようなカチオン界面活性剤は、市場 10 において一般に入手することができる。市販品の例とし て、塩化トリエチルベンジルアンモニウム(東京化成 製、日本ファインケミカル製など)、塩化テトラメチル アンモニウム(東京化成製など)、臭化トリエチルベン ジルアンモニウム(日本ファインケミカル製など)、塩 化トリオクチルメチルアンモニウム(広栄化学製な ど)、塩化トリブチルベンジルアンモニウム(広栄化学 製など)、塩化トリメチルベンジルアンモニウム(日本 ファインケミカル製など)、塩化N-ラウリルピリジニ ウム(広栄化学製など)、水酸化テトラーnーブチルア 20 ンモニウム(日本ファインケミカル製など)、水酸化ト リメチルベンジルアンモニウム(日本ファインケミカル 製など)、臭化テトラメチルアンモニウム(日本ファイ ンケミカル製など)、臭化テトラエチルアンモニウム (日本ファインケミカル製など)、臭化テトラ-n-ブ チルアンモニウム(日本ファインケミカル製など)など がある。

【0020】 これらの界面活性剤の分子量としては、50~1000が好ましく、100~5000がより好ましく、500~3500が最も好ましい。前記分子量が50未満であると画像部に対する溶解抑止力を得ることができないことがあり、10000を超えると非画像部の現像性が低下することがある。

【0021】上記界面活性剤の添加量としては、アルカ リ現像処理液中に0.001~10質量%が適当であり、 0.05~5質量%が好ましい。さらに0.1~3質量% が最も好ましい。この添加量が0.001質量%未満であ ると、形成した画像部の可溶性を十分に抑制できないこ とがあり、一方10質量%超えると溶解抑止力が強すぎ て現像感度が低下するととがある。上記のような界面活 性剤をアルカリ現像処理液中に含有させることにより、 アルカリ水溶液に可溶性の高い高分子化合物を使用した 場合や、アルカリ濃度を高めた場合でも、画像部が溶解 して画像欠陥を招くことなく、エッジ調の高鮮鋭で鮮明 な画像を形成することが可能となり、ドット部や細線な どを含む精細な画像を高鮮鋭に再現することができる。 【0022】本発明のアルカリ現像処理液は、上記のと おり、ケイ酸アルカリ若しくは非還元糖と、塩基を含む 現像液を用いるが、そのカチオン成分として従来よりL i・、Na・、K・、NH、が用いられ、中でも、イオン

半径の小さいカチオンを多く含有する系では、画像形成層への浸透性が高く現像性に優れる一方、画像部まで溶解して画像欠陥を生ずる。従って、アルカリ濃度を上げるには、ある程度の限度があり、画像部に欠陥を生ずることなく、且つ非画像部に画像形成層(残膜)が残存しないように完全に処理するためには、微妙な液性条件の設定が要求された。しかし、前記カチオン成分として、そのイオン半径の大きいカチオンを用いることにより、画像形成層中への現像液の浸透性を抑制することができ、アルカリ濃度、即ち、現像性を低下させることなく、画像部の溶解抑止効果をも向上させることができる。前記カチオン成分としては、上記アルカリ金属カチオン及びアンモニウムイオンのほか、他のカチオンも用いることができる。

【0023】本発明のアルカリ現像処理液には、さらに 現像性能を高める目的で、以下のような添加剤を加える ことができる。例えば特開昭58-75152号公報に 記載のNaCl、KCl、KBrなどの中性塩、特開昭 58-190952号公報に記載のEDTA、NTAな どのキレート剤、特開昭59-121336号公報に記 載の[Co(NH<sub>1</sub>)<sub>5</sub>]Cl<sub>1</sub>、CoCl<sub>2</sub>・6H<sub>2</sub>Oな どの錯体、特開昭50-51324号公報に記載のアル キルナフタレンスルホン酸ソーダ、n-テトラデシルー N,N-ジヒドロキシエチルベタインなどのアニオン又 は両性界面活性剤、米国特許第4,374,920号明 細書に記載のテトラメチルデシンジオールなどの非イオ ン性界面活性剤、特開昭55-95946号公報に記載 のp-ジメチルアミノメチルポリスチレンのメチルクロ ライド4級化合物などのカチオニックポリマー、特開昭 56-142528号公報に記載のビニルベンジルトリ メチルアンモニウムクロライドとアクリル酸ソーダとの 共重合体などの両性高分子電解質、特開昭57-192 951号公報に記載の亜硫酸ソーダなどの還元性無機 塩、特開昭58~59444号公報に記載の塩化リチウ ムなどの無機リチウム化合物、特開昭59-75255 号公報に記載の有機Si、Tiなどを含む有機金属界面 活性剤、特開昭59-84241号公報に記載の有機ホ ウ素化合物等が挙げられる。

【0024】本発明の平版印刷用アルカリ現像処理液の 使用態様は特に限定されるものではない。近年では、特 に製版・印刷業界において、製版作業の合理化及び標準 化のため、印刷用版材用の自動現像機が広く用いられて いる。この自動現像機は、一般に現像部と後処理部から なり、印刷用版材を搬送する装置と各処理液槽とスプレ 一装置とからなり、露光済みの印刷版を水平に搬送しな がら、ボンブで汲み上げた各処理液をスプレーノズルか ら吹き付けて現像処理するものである。また、最近は処 理液が満たされた処理液槽中に液中ガイドロールなどに よって印刷用版材を浸漬搬送させて処理する方法も知ら り、れている。このような自動処理においては、各処理液に 処理量や稼働時間などに応じて補充液を補充しながら処 理することができる。

【0025】 この場合、現像液よりもアルカリ強度の高い水溶液を補充液として現像液中に加えることによって、長時間現像タンク中に現像液を交換することなく多量の画像形成材料を処理できる。本発明のアルカリ現像処理液を使用するに際しても、この補充方式を採用することが好ましい態様である。前記補充液としても、本発明の平版印刷版用アルカリ現像処理液を、現像用の現像液よりもアルカリ強度の高い水溶液として使用すること 10 ができる。

【0026】前記現像液及び現像液補充液には、現像性の促進や抑制、現像カスの分散及び印刷版画像部の親インキ性を高める目的で、必要に応じて上記以外の種々の界面活性剤や有機溶剤などを添加することもできる。界面活性剤としては、アニオン系、ノニオン系又は両性界面活性剤が好ましく、有機溶剤としてはベンジルアルコールなどが好ましい。また、ボリエチレングリコールもしくはその誘導体、又はボリプロビレングリコールもしくはその誘導体などの添加も好ましい。さらに必要に応 20じて、ハイドロキノン、レゾルシン、亜硫酸又は亜硫酸水素酸のナトリウム塩若しくはカリウム塩などの無機塩系還元剤、有機カルボン酸、消泡剤、硬水軟化剤を加えることもできる。

【0027】本発明のアルカリ現像処理液及び補充液を用いて現像処理された平版印刷版は、水洗水や界面活性剤などを含有するリンス液、アラビアガムや澱粉誘導体を含む不感脂化液で後処理がなされる。この後処理には、これらの処理液を種々組み合わせて行うことができる。また、実質的に未使用の現像処理液で処理する、い 30わゆる使い捨て処理方式とすることも可能である。

【0028】次に本発明のアルカリ現像処理液を適用し得る平版印刷用原版について説明する。平版印刷用原版は、支持体上に画像形成層を有し、さらに必要に応じて他の層を有してなり、画像形成層には(A)赤外線吸収剤を有し、さらに少なくとも(B)アルカリ可溶性高分子化合物と相溶させて該アルカリ可溶性高分子化合物のアルカリ水溶液への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物、(D)環状酸無水物を含有して構成される。また、ネガ型の平版印刷用原版の場合には、露光部が硬化して画像部となるため、画像形成層にさらに(E)熱により酸を発生する化合物と、(F)酸により架橋する架橋剤とを含有して構成される。以下に、各構成成分について簡単に説明する。

【0029】-(A)赤外線吸収剤-

赤外線吸収剤(以下、「(A)「成分」というととがある。)は、吸収した赤外線を熱に変換する機能を有する。本発明において使用可能な赤外線吸収剤としては、 波長700m以上の領域に、好ましくは波長750m~ 50

1200nmの波長領域に赤外線を高効率に吸収しうる染料又は顔料が好ましく、波長760nm~1200nmの領域に吸収極大を有する染料又は顔料がより好ましい。

10

【0030】前記染料材としては、市販の染料又は文献 (例えば、「染料便覧」、有機合成化学協会編集、昭和 45年刊)に記載の公知のものが挙げられ、例えば、ア ゾ染料、金属錯塩アゾ染料、ピラゾロンアゾ染料、ナフ トキノン染料、アントラキノン染料、フタロシアニン染 料、カルボニウム染料、キノンイミン染料、メチン染 料、シアニン染料、スクワリリウム色素、ビリリウム 塩、金属チオレート錯体等の染料が挙げられる。

【0031】中でも、例えば、特開昭58-125246号、特開昭59-84356号、特開昭59-202829号、特開昭60-78787号等に記載のシアニン染料、特開昭58-173696号、特開昭58-181690号、特開昭58-194595号等に記載のメチン染料、特開昭58-112793号、特開昭58-224793号、特開昭58-112793号、特開昭58-224793号、特開昭60-63744号等に記載のナフトキノン染料、特開昭58-112792号等に記載のナフトキノン染料、特開昭58-112792号等に記載のスクワリリウム色素、英国特許434、875号明細書に記載のシアニン染料、米国特許5,380,635号明細書に記載のジヒドロベリミジンスクアリリウム染料等が好適に挙げられる。

【0032】また、米国特許第5, 156, 938号明 細書に記載の近赤外吸収増感剤も好ましく、米国特許第 3,881,924号明細書に記載の置換されたアリー ルベンゾ (チオ) ピリリウム塩、特開昭57-1426 45 (米国特許第4, 327, 169号明細書) に記載 のトリメチンチアピリリウム塩、特開昭58-1810 51号、同58-220143号、同59-41363 号、同59-84248号、同59-84249号、同 59-146063号、同59-146061号に記載 のピリリウム系化合物、特開昭59-216146号に 記載のシアニン色素、米国特許第4,283,475号 明細書に記載のペンタメチンチオビリウム塩等、特公平 5-13514号、同5-19702号に記載のピリリ ウム化合物、市販品としては、Epolight III-178、E polight III-130, Epolight III-125, Epolight IV-62A(エポリン社製)等も好ましい。

【0033】さらに、米国特許第4,756,993 号明細書に記載の式(I)、(II)で表される近赤外線吸収染料も好適なものとして挙げることができる。上記のうち、シアニン色素、スクワリリウム色素、ピリリウム塩、ニッケルチオレート錯体がより好ましい。

【0034】前記顔料としては、市販の顔料又はカラーインデックス(C.I.)便覧、「最新顔料便覧」(日本顔料技術協会編)、1977年刊)、「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)、「印刷インキ技

術」(CMC出版、1984年刊)に記載の顔料が挙げられ、たとえば、黒色顔料、黄色顔料、オレンジ色顔料、褐色顔料、赤色顔料、紫色顔料、青色顔料、緑色顔料、蛍光顔料、金属粉顔料、その他ポリマー結合色素が挙げられる。

11

【0035】具体的には、例えば、不溶性アゾ顔料、アゾレーキ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料、フタロシナニン系顔料、アントラキノン系顔料、ベリレン及びベリノン系顔料、チオインジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、ジオキサジン系顔料、イソインドリノン系顔料、キノフタロン系顔料、染付けレーキ顔料、アジン顔料、ニトロソ顔料、ニトロ顔料、天然顔料、蛍光顔料、無機顔料、カーボンブラック等が挙げられる。中でも、カーボンブラックが好ましい。

【0036】前記顔料は、表面処理をせずに用いてもよいし、表面処理を施した後に用いてもよい。表面処理の方法としては、樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質(例えば、シランカップリング剤やエポキシ化合物、ポリイソシアネート等)を顔料表面に結合させる方法等が挙げられる。これらの表面処理の方法は、「金属石鹸の性質と応用」(幸書房)、「印刷インキ技術」(CMC出版、1984年刊)及び「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)に記載されている。

【0037】前記顔料の粒径としては、 $0.01\mu$ m  $\sim 1$  $0\mu$ m が好ましく、 $0.05\mu$ m  $\sim 1\mu$ m がより好まし く、 $0.1\mu$ m  $\sim 1\mu$ m が最も好ましい。前記粒径が、 $0.01\mu$ m 未満であると、感光層塗布液等の分散液を調製 したときの分散物の安定性が劣化することがあり、 $10\mu$ m を超えると、画像形成層の均一性が悪化することがある。

【0038】顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造等に汎用の分散機等、公知の分散技術から適宜選択することができる。前記分散機としては、超音波分散器、サンドミル、アトライター、パールミル、スーパーミル、ボールミル、インペラー、デスパーザー、KDミル、コロイドミル、ダイナトロン、3本ロールミル、加圧ニーダー等が挙げられる。その詳細については、「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)に記載がある。

【0039】前記染料又は顔料の含有量としては、画像形成層の全固形分質量に対して0.01~50質量%が好ましく、0.1~10質量%がより好ましく、さらに染料の場合には、0.5~10質量%が最も好ましく、顔料の場合には、3.1~10質量%が最も好ましい。前記含有量が0.01質量%未満であると、感度が低くなることがあり、50質量%を超えると、画像形成層の均一性が低下し、その耐久性が劣化することがある。前記染料又は顔料は、他の成分と同一層に添加してもよいし、別の層を設けてそこに添加してもよい。別の層とする場合は、

後述の(C)成分を含有する層に隣接する層に添加する ととが好ましい。また、染料又は顔料と、アルカリ可溶 性高分子化合物とは同一の層に含有することが好ましい が、別の層にそれぞれ含有させても構わない。

【0040】-(B)アルカリ可溶性高分子化合物-使用可能なアルカリ可溶性高分子化合物(以下、

- 「(B) 成分」ということがある。) としては、下記
- (1)~(3)の酸性基を主鎖及び/又は側鎖の構造中 に有するアルカリ水可溶性の高分子化合物を用いること 10 ができる。
  - (1) フェノール基 (-Ar-OH)
  - (2) スルホンアミド基 (-SO,NH-R)
  - (3)置換スルホンアミド系酸基(以下、「活性イミド基」という。)

(-SO, NHCOR, -SO, NHSO, R, -CON HSO, R)

前記(1)~(3)中、Arは置換基を有していてもよい2価のアリール連結基を表し、Rは、置換基を有していてもよい炭化水素基を表す。以下に、その具体例を示すが、本発明においては、とれらに限定されるものではない。

【0041】(1)フェノール基を有するアルカリ可溶性高分子化合物としては、例えば、フェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体、m-クレゾールとホルムアルデヒドとの縮重合体、p-クレゾールとホルムアルデヒドとの縮重合体、m-/p-混合クレゾールとホルムアルデヒドとの縮重合体、フェノールとクレゾール(m-、p-又はm-/p-混合のいずれでもよい。)とホルムアルデヒドとの縮重合体等のノボラック樹脂又はピロガロールとアセトンとの縮重合体を挙げることができる。さらに、フェノール基を側鎖に有するモノマーを重合させた高分子化合物を挙げることもできる。

【0042】側鎖にフェノール性水酸基を有する高分子 化合物としては、フェノール性水酸基と重合可能な不飽 和結合をそれぞれ1つ以上有する低分子化合物からなる 重合性モノマーを単独重合、或いは、該重合性モノマー に他の重合性モノマーを共重合させて得られる高分子化 合物が挙げられる。フェノール基を側鎖に有するモノマ ーとしては、フェノール基を側鎖に有するアクリルアミ 40 ド、メタクリルアミド、アクリル酸エステル、メタクリ ル酸エステル又はヒドロキシスチレン等が挙げられる。 【0043】具体的には、N-(2-ヒドロキシフェニ ル) アクリルアミド、N-(3-ヒドロキシフェニル) アクリルアミド、N- (4-ヒドロキシフェニル) アク リルアミド、N-(2-ヒドロキシフェニル) メタクリ ルアミド、N-(3-ヒドロキシフェニル) メタクリル アミド、N- (4-ヒドロキシフェニル) メタクリルア ミド、oーヒドロキシフェニルアクリレート、mーヒド ロキシフェニルアクリレート、p-ヒドロキシフェニル 50 アクリレート、o-ヒドロキシフェニルメタクリレー

ト、m-ヒドロキシフェニルメタクリレート、p-ヒドロキシフェニルメタクリレート、o-ヒドロキシスチレン、m-ヒドロキシスチレン、p-ヒドロキシスチレン、2-(2-ヒドロキシフェニル)エチルアクリレート、2-(3-ヒドロキシフェニル)エチルアクリレート、2-(3-ヒドロキシフェニル)エチルアクリレート、2-(3-ヒドロキシフェニル)エチルメタクリレート、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチルメタクリレート、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチルメタクリレート、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチルメタクリレート等を好適に挙げることができる。

【0044】前記フェノール基を有するアルカリ可溶性高分子化合物の質量平均分子量としては、5.0×10°~2.0×10°のものが、数平均分子量としては、2.0×10°~1.0×10°のものが、画像形成性の点で好ましい。また、フェノール基を有するアルカリ可溶性高分子化合物は、単独での使用のみならず、2種類以上を組合わせて使用してもよい。組合わせる場合には、米国特許第4123279号明細書に記載されているような、セーブチルフェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体や、オクチルフェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体のような、炭素数3~8のアルキル基を置換基として有するフェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体を併用してもよい。これらの縮重合体も、質量平均分子量が5.0×10°~2.0×10°のもの、数平均分子量が2.0×10°~1.0×10°のものが好ましい。

【0045】(2) スルホンアミド基を有するアルカリ 可溶性高分子化合物としては、例えば、スルホンアミド 基を有する化合物を主たるモノマー構成単位とする重合 体、即ち、単独重合体又は前記モノマー構成単位に他の 重合性モノマーを共重合させた共重合体を挙げることが できる。スルホンアミド基を有する重合性モノマーとし ては、1分子中に、窒素原子上に少なくとも一つの水素 原子が結合したスルホンアミド基-SO、-NH-と、 重合可能な不飽和結合とを、それぞれ1以上有する低分 子化合物からなるモノマーが挙げられる。中でも、アク リロイル基、アリル基又はビニロキシ基と、置換或いは モノ置換アミノスルホニル基又は置換スルホニルイミノ 基と、を有する低分子化合物が好ましい。前記低分子化 合物としては、例えば、下記一般式(a)~(e)で表 される化合物が挙げられるが、本発明においては、これ 40 らに限定されるものではない。

[0046]

$$CH_2 = C$$
 $CO - X^1 - R^2 - SO_2NH - R^3$  (a)

$$CH_2 = C$$
 $CO - X^2 - R^5 - NHSO_2 - R^6$  (b)

$$CH_2 = C$$

$$R^8 - SO_2 - NH_2$$
(c)

$$CH_2 = C R^{10}$$

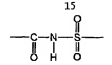
$$R^{11} - O - Y^1 - R^{12} - SO_2NH - R^{13}$$
(d)

$$R^{14}$$
 $CH_2 = C$ 
 $R^{15} = O - Y^2 - R^{16} - NHSO_2 - R^{17}$  (e)

【0047】式中、X1、X1は、それぞれ独立に酸素原 20 子又はNR<sup>7</sup>を表す。R<sup>1</sup>、R<sup>4</sup>は、それぞれ独立に水 素原子又はCH,を表す。R'、R'、R'、R'、R'、R 16は、それぞれ独立に置換基を有していてもよい炭素数 1~12のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリー レン基又はアラルキレン基を表す。R<sup>3</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>13</sup>は、 それぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよい炭 素数1~12のアルキル基、シクロアルキル基、アリー ル基又はアラルキル基を表す。また、R<sup>6</sup>、R<sup>17</sup>は、そ れぞれ独立に置換基を有していてもよい炭素数1~12 のアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラル キル基を表す。R°、R¹°、R¹¹は、それぞれ独立に水 素原子又はCH,を表す。R<sup>11</sup>、R<sup>15</sup>は、それぞれ独立 に単結合又は置換基を有していてもよい炭素数1~12 のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基又 はアラルキレン基を表す。Y¹、Y¹はそれぞれ独立に単 結合又はCOを表す。

【0048】中でもm-アミノスルホニルフェニルメタクリレート、N-(p-アミノスルホニルフェニル)メタクリルアミド、N-(p-アミノスルホニルフェニル)アクリルアミド等を好適に使用することができる。【0049】(3)活性イミド基を有するアルカリ可溶性高分子化合物としては、例えば、活性イミド基を有する化合物を主たるモノマー構成単位とする重合体を挙げることができる。活性イミド基と有する化合物を主たるモノマー構成単位とする重合体としては、1分子中に、下記式で表される活性イミド基と、重合可能な不飽和結合とをそれぞれ1以上有する低分子化合物からなるモノマーを単独重合、或いは、該モノマーに他の重合性モノマーを共重合させて得られる高分子化合物を挙げることができる。

50 [0050]



【0051】このような化合物としては、具体的には、 N- (p-トルエンスルホニル) メタクリルアミド、N (p-トルエンスルホニル)アクリルアミド等を好適 に挙げることができる。さらに、上記のほか、前記フェ ノール基を有する重合性モノマー、スルホンアミド基を 有する重合性モノマー、及び活性イミド基を有する重合 10 性モノマーのうちのいずれか2種類以上を重合させた高 分子化合物、或いは、これら2種以上の重合性モノマー にさらに他の重合性モノマーを共重合させて得られる高 分子化合物も好適に挙げられる。

【0052】フェノール基を有する重合性モノマー(M 1) に、スルホンアミド基を有する重合性モノマー(M 2) 及び/又は活性イミド基を有する重合性モノマー (M3)を共重合させる場合の配合比(M1:M2及び /又はM3;質量比)としては、50:50~5:95 が好ましく、40:60~10:90がより好ましい。 【0053】アルカリ可溶性髙分子化合物が、前記酸性 基(1)~(3)より選ばれるいずれかを有するモノマ ー構成単位と、他の重合性モノマーの構成単位とから構 成される共重合体である場合、該共重合体中に、前記酸 性基(1)~(3)より選ばれるいずれかを有するモノ マー構成単位を10モル%以上含むことが好ましく、2 0 モル%以上含むことがより好ましい。前記モノマー構 成単位の含有量が、10モル%未満であると、十分なア ルカリ可溶性が得られずに、現像ラチチュードが狭くな ることがある。前記共重合体の合成方法としては、従来 30 より公知のグラフト共重合法、ブロック共重合法、ラン ダム共重合法等を用いることができる。

【0054】前記酸性基(1)~(3)より選ばれるい ずれかを有するモノマーを構成単位とする重合性モノマ ーと共重合させる。他の重合性モノマーとしては、例え ば、下記(a)~(1)に挙げるモノマーを挙げること ができるが、本発明においては、これらに限定されるも のではない。

【0055】(a)2-ヒドロキエチルアクリレート又 は2-ヒドロキシエチルメタクリレート等の脂肪族水酸 40 基を有するアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステ ル類。

(b) アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル 酸プロビル、アクリル酸ブチル、アクリル酸アミル、ア クリル酸ヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸ベ ンジル、アクリル酸-2-クロロエチル、グリシジルア クリレート、Nージメチルアミノエチルアクリレート等 のアルキルアクリレート。

(c) メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタ

アミル、メタクリル酸ヘキシル、メタクリル酸シクロヘ キシル、メタクリル酸ベンジル、メタクリル酸-2-ク ロロエチル、グリシジルメタクリレート、N-ジメチル アミノエチルメタクリレート等のアルキルメタクリレー ١.

【0056】(d) アクリルアミド、メタクリルアミ ド、N-メチロールアクリルアミド、N-エチルアクリ ルアミド、N-ヘキシルメタクリルアミド、N-シクロ ヘキシルアクリるアミド、N-ヒドロキシエチルアクリ ルアミド、N-フェニルアクリルアミド、N-ニトロフ ェニルアクリルアミド、N-エチル-N-フェニルアク リルアミド等のアクリルアミド、又はメタクリルアミ ۴.

(e) エチルビニルエーテル、2 - クロロエチルビニル エーテル、ヒドロキシエチルビニルエーテル、プロビル ビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、オクチルビニ ルエーテル、フェニルビニルエーテル等のビニルエーテ ル類。

(f) ビニルアセテート、ビニルクロロアセテート、ビ ニルブチレート、安息香酸ビニル等のビニルエステル 類。

(g) スチレン、α-メチルスチレン、メチルスチレ ン、クロロメチルスチレン等とスチレン類。

【0057】、(h) メチルビニルケトン、エチルビニ ルケトン、プロピルビニルケトン、フェニルビニルケト ン等のビニルケトン類。

- (i) エチレン、プロピレン、イソプチレン、ブタジェ ン、イソプレン等のオレフィン類。
- (j) N-ビニルピロリドン、N-ビニルカルバゾー ル、4-ビニルピリジン、アクリロニトリル、メタクリ ロニトリル等。
- (k) マレイミド、N-アクリロイルアクリルアミド、 N-アセチルメタクリルアミド、N-プロビオニルメタ クリルアミド、N-(p-クロロベンゾイル)メタクリ ルアミド等の不飽和イミド。
- (1)アクリル酸、メタクリル酸、無水マレイン酸、イ タコン酸等の不飽和カルボン酸。

【0058】前記アルカリ水可溶性高分子化合物として は、単独重合体、共重合体に関わらず、膜強度の点で、 質量平均分子量が2000以上、数平均分子量が500 以上のものが好ましく、質量平均分子量が5000~3 00000、数平均分子量が800~250000であ り、分散度(質量平均分子量/数平均分子量)が1.1~ 10のものがより好ましい。また、前記アルカリ可溶性 高分子化合物が、フェノールーホルムアルデヒド樹脂、 クレゾールーアルデヒド樹脂等である場合には、質量平 均分子量が500~2000であって、数平均分子量 が200~10000のものが好ましい。

【0059】前記アルカリ水可溶性高分子化合物の含有 クリル酸プロビル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸 50 量としては、画像形成層の全固形分質量に対して30~ 99質量%が好ましく、40~95質量%がより好ましく、50~90質量%が最も好ましい。前記含有量が、30質量%未満であると、画像形成層の耐久性が低下することがあり、99質量%を越えると、感度、耐久性が低下することがある。また、前記高分子化合物は、1種類のみを用いても、2種類以上を組合わせて用いてもよい。

【0060】-(C)前記アルカリ可溶性高分子化合物と相溶させて該アルカリ可溶性高分子化合物のアルカリ水溶液への溶解性を低下させるとともに、加熱により該 10溶解性低下作用が減少する化合物-

この(C)成分は、分子内に存在する水素結合性の官能基の働きにより、前記(B)アルカリ可溶性高分子化合物との相溶性が良好であり、均一な画像形成層用塗布液を形成しうるとともに、アルカリ可溶性高分子化合物との相互作用により、該アルカリ可溶性高分子化合物のアルカリ可溶性を抑制する機能(溶解性抑制作用)を有する化合物を指す。

【0061】また、加熱によりアルカリ可溶性高分子化合物に対する前記溶解性抑制作用は消滅するが、この赤 20 外線吸収剤自体が加熱により分解する化合物である場合には、分解に十分なエネルギーが、レーザー出力や照射時間等の諸条件により付与されないと、アルカリ可溶性高分子化合物の溶解性抑制作用を十分に低下させることができず、感度が低下するおそれがある。このため、

(C)成分の熱分解温度としては、150° C以上が好ましい。

【0062】(C)成分としては、前記(B)アルカリ 可溶性高分子化合物との相互作用を考慮して、例えば、 スルホン化合物、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ア\*30

\* ミド化合物等の前記アルカリ可溶性高分子化合物と相互作用しうる化合物の中から適宜選択することができる。特に、例えば、前記(B)成分として、ノボラック樹脂を単独で用いる場合には、後述する「(A+C)成分」が好ましく、以下に例示するシアニン染料A等がより好ましい。(A+C)成分については後述する。

【0063】(C)成分と前記(B)アルカリ可溶性高分子化合物との配合比(C/B)としては、一般に1/99~25/75が好ましい。前記混合比が、1/99未満、即ち、(C)成分が少なすぎると、アルカリ可溶性高分子化合物との相互作用が不十分となり、アルカリ可溶性を低下させることができず、良好に画像形成することができないことがあり、25/75を超える、即ち、(C)成分が多すぎると、相互作用が過大となり、感度が著しく低下することがある。

【0064】-(A+C)成分-

前記(A)成分及び(C)成分に代えて、これら双方の特性を有する化合物((A+C)成分)を用いることができる。前記(A+C)成分は、光を吸収して熱を発生する性質(即ち、(A)成分の特性)を有し、しかも700~1200mの波長領域に吸収域を持つと共に、さらにアルカリ可溶性高分子化合物と良好に相溶しうる塩基性染料である。(A+C)成分は、その分子内にアンモニウム基、イミニウム基等のアルカリ可溶性高分子化合物と相互作用する基を有する(即ち、(C)成分の特性)ため、前記高分子化合物と相互作用して、そのアルカリ可溶性を抑制することができる。前記(A+C)成分としては、例えば、下記一般式(Z)で表される化合物を挙げることができる。

[0065]

$$R^{21} = R^{25} R^{26} R^{31} R^{32} R^{33} R^{27} R^{28} R^{23}$$

$$R^{21} = R^{22} R^{26} R^{31} R^{32} R^{32} R^{33} R^{27} R^{24}$$

$$R^{29} = R^{29} R^{29} R^{29} R^{29} R^{29} R^{29} R^{29}$$

$$(Z)$$

【0066】前記一般式(Z)中、R<sup>11</sup>~R<sup>11</sup>は、それぞれ独立に水素原子、又は置換基を有していてもよい炭素数1~12のアルキル基、アルケニル基、アルコキシ基、シクロアルキル基、アリール基を表し、R<sup>11</sup>とR<sup>11</sup>とR<sup>11</sup>とR<sup>11</sup>とR<sup>11</sup>ととR<sup>11</sup>ととR<sup>11</sup>ととR<sup>11</sup>としては、例えば、水素原子、メチル基、エチル基、フェニル基、ドデシル基、ナフチル基、ビニル基、アリル基、シクロヘキシル基等が挙げられ、これらの基は、さらに置換基を有していてもよい。ここで、置換基としては、例えば、ハロゲン原子、カルボニル基、ニトロ基、ニトリル基、スルホニル基、カルボキシル基、カルボン酸エステル、スルホン酸エステル等が挙げられる。

【0067】式中、R''~R"は、それぞれ独立に置換 50 場合は、複数のR''同士が結合して環構造を形成してい

基を有していてもよい炭素数1~12のアルキル基を表し、前記R<sup>23</sup>~R<sup>29</sup>としては、例えば、メチル基、エチル基、フェニル基、ドデシル基、ナフチル基、ビニル 40 基、アリル基、シクロヘキシル基等が挙げられ、これらの基は、さらに置換基を有していてもよい。ここで、置換基としては、例えば、ハロゲン原子、カルボニル基、ニトロ基、ニトリル基、スルホニル基、カルボキシル基、カルボン酸エステル、スルホン酸エステル等が挙げられる。

【0068】式中、R<sup>31</sup>~R<sup>33</sup>は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、又は置換基を有してもよい炭素数1~8のアルキル基を表し、前記R<sup>31</sup>は、前記R<sup>31</sup>又はR<sup>33</sup>と結合して環構造を形成していてもよく、m>2の場合は、複数のR<sup>32</sup>同十が結合して環構造を形成してい

てもよい。前記R³¹~R³¹としては、例えば、塩素原子、シクロヘキシル基、R³¹同士が結合してなるシクロペンチル環、シクロヘキシル環等が挙げられ、これらの基は、さらに置換基を有していてもよい。ここで、置換基としては、例えば、ハロゲン原子、カルボニル基、ニトロ基、ニトリル基、スルホニル基、カルボキシル基、カルボン酸エステル、スルホン酸エステル等が挙げられる。また、mは1~8の整数を表し、中でも1~3が好ましい。

【0069】式中、R\*\*~R\*\*は、それぞれ独立に水素 10 ン酸、2-フルオロカブリルナフタレンスル原子、ハロゲン原子、又は置換基を有してもよい炭素数 「ジルベンゼンスルホン酸、1-ナフトール 水ン酸、2-メトキシー4-ヒドロキシー5 で環構造を形成していてもよく、m>2の場合は、複数 ルーベンゼンスルホン酸及びパラトルエンスのR\*\*同士が結合して環構造を形成していてもよい。前記R\*\*~R\*\*としては、例えば、塩素原子、シクロヘキシル基、R\*\*同士が結合してなるシクロベンチル環、シクロヘキシル環等が挙げられ、これらの基は、さらに置 換基を有していてもよい。ここで、置換基としては、例えば、ハロゲン原子、カルボニル基、ニトロ基、ニトリ は、以下に示す化合物が好適に用いられるか おいては、これらに限られるものではない。 とこでは、カルボキシル基、カルボン酸エス 20 おいては、これらに限られるものではない。

テル、スルホン酸エステル等が挙げられる。また、m は、1~8の整数を表し、中でも、1~3が好ましい。 【0070】式中、X<sup>-</sup>は、アニオンを表し、例えば、 過塩素酸、四フッ化ホウ酸、六フッ化リン酸、トリイソ プロビルナフタレンスルホン酸、5-ニトロ-0-トル エンスルホン酸、5-スルホサリチル酸、2、5-ジメ チルベンゼンスルホン酸、2,4,6-トリメチルベン ゼンスルホン酸、2-ニトロベンゼンスルホン酸、3-クロロベンゼンスルホン酸、3-ブロモベンゼンスルホ ン酸、2-フルオロカプリルナフタレンスルホン酸、ド デシルベンゼンスルホン酸、1-ナフトール-5-スル ホン酸、2-メトキシ-4-ヒドロキシ-5-ベンゾイ ルーベンゼンスルホン酸及びパラトルエンスルホン酸等 が挙げられる。中でも、六フッ化リン酸、トリイソプロ ピルナフタレンスルホン酸、2,5-ジメチルベンゼン スルホン酸等のアルキル芳香族スルホン酸が好ましい。 【0071】前記一般式(Z)で表される化合物は、一 般にシアニン染料と呼ばれる化合物であり、具体的に は、以下に示す化合物が好適に用いられるが、本発明に

20

【0072】上述の(A)成分及び(C)成分に代え て、これら双方の特性を有する前記 (A+C) 成分を用 いる場合、該(A+C)成分と前記(B)成分との使用 量比〔(A+C)/(B)〕としては、1/99~30 /70が好ましく、1/99~25/75がより好まし いる

#### 【0073】-(D)環状酸無水物-

平版印刷用原版には、さらに環状酸無水物を使用する。 該環状酸無水物は、その構造内にカルボン酸無水物のカ ルボニル基と共役する結合を有し、そのカルボニル基の 安定性を増すことで分解速度を制御し、保存経時におい て適当な速度で分解して酸を発生する。そのため、保存 経時での現像性劣化を抑え、現像性を長期間安定に維持 しうる。前記環状酸無水物としては、下記一般式(1) 又は(II)で表される化合物が挙げられる。

[0074]

シアニン染料E

【0075】一般式(I)中、R<sup>11</sup>、R<sup>11</sup>はそれぞれ独 立に水素原子、又は置換基を有していてもよい炭素原子 数1~12のアルキル基、アルケニル基、アルコキシ 基、シクロアルキル基、アリール基、カルボニル基、カ ルボキシ基もしくはカルボン酸エステルを表す。なお、 R<sup>11</sup>、R<sup>11</sup>は互いに連結して環構造を形成してもよい。 前記R\*1、R\*1としては、例えば水素原子、又は炭素原 子数1~12の無置換のアルキル基、アリール基、アル ケニル基、シクロアルキル基などが好適に挙げられ、具 体的には水素原子、メチル基、エチル基、フェニル基、

50 ドデシル基、ナフチル基、ビニル基、アリル基、シクロ

ヘキシル基などが挙げられ、これらの基は、さらに置換 基を有していてもよい。R\*1、R\*2が互いに連結して環 構造を形成する場合、その環状基としては、例えばフェ ニレン基、ナフチレン基、シクロヘキセン基、シクロペ ンテン基などが挙げられる。前記置換基としては、例え ばハロゲン原子、ヒドロキシ基、カルボニル基、スルホ ン酸エステル、ニトロ基、ニトリル基などが挙げられ る。

【0076】一般式(II)中、R''、R''、R''、R''、 は、それぞれ独立に水素原子、ヒドロキシ基、塩素など 10 のハロゲン原子、ニトロ基、ニトリル基、又は置換基を 有していてもよい炭素年始数1~12のアルキル基、ア ルケニル基、アルコキシ基、シクロアルキル基、アリー ル基、カルボニル基、カルボキシ基もしくはカルボン酸 エステル基などを表す。前記R\*3、R\*1、R\*1、R\*5と しては、例えば水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1 ~12の無置換のアルキル基、アルケニル基、炭素原子 数6~12のアリール基などが好適に挙げられ、具体的 にはメチル基、ビニル基、フェニル基、アリル基などが 挙げられる。これらの基はさらに置換基を有していても よい。前記置換基としては、例えばハロゲン原子、ヒド ロキシ基、カルボニル基、スルホン酸エステル、ニトロ 基、ニトリル基、カルボキシ基などが挙げられる。

【0077】環状酸無水物として、例えば無水フタル 酸、3,4,5,6-テトラヒドロ無水フタル酸、テト ラクロロ無水フタル酸、3-ヒドロキシ無水フタル酸、 3-メチル無水フタル酸、3-フェニル無水フタル酸、 無水トリメット酸、無水ピロメット酸、無水マレイン 酸、フェニル無水マレイン酸、ジメチル無水マレイン 酸、ジクロロ無水マレイン酸、クロロ無水マレイン酸な 30 どが好適に挙げられる。環状酸無水物の含有量として は、画像形成層の全固形分含量に対して0.5~20質量 %が好ましく、1~15質量%がより好ましく、1~1 0 質量%が最も好ましい。前記含有量が0.5 質量%未満 であると現像性の維持効果が不十分となることがあり、 20質量%を超えると画像を形成できないことがある。 【0078】以下は、ネガ型平版印刷版の記録層を構成 する成分である。

#### - (E) 熱により酸を発生する化合物 -

画像形成材料がネガ型の場合、加熱時に酸を発生する化 40 合物(以下、「酸発生剤」という。)を併用する。この 酸発生剤は、100°C以上に加熱することにより分解 して酸を発生する化合物を増す。発生する酸としては、 スルホン酸、塩酸等の pKa が2以下の強酸であること が好ましい。前記酸発生剤としては、ヨードニウム塩、 スルホニウム塩、ホスホニウム塩、ジアゾニウム塩等の オニウム塩を好適に挙げることができる。具体的には、 米国特許4,708,925号や特開平7-20629 号に記載の化合物を挙げることができ、中でも、スルホ ン酸イオンを対イオンとするヨードニウム塩、スルホニ 50 A、p-ニトロフェノール、p-エトキシフェノール、

ウム塩、ジアゾニウム塩が好ましい。

【0079】前記ジアゾニウム塩としては、米国特許第 3、867、147号に記載のジアゾニウム塩化合物、 米国特許第2,632,703号明細書に記載のジアゾ ニウム化合物、特開平1-102456号、特開平1-102457号の各公報に記載のジアゾ樹脂も好適に挙 げることができる。また、米国特許第5,135,83 8号、米国特許第5,200,544号に記載のベンジ ルスルホナート類、特開平2-100054号、特開平 2-100055号、特開平8-9444号に記載の活 性スルホン酸エステルやジスルホニル化合物類も好まし い。その他特開平7-271029号に記載の、ハロア ルキル置換されたS-トリアジン類も好ましい。前記酸 発生剤の添加量としては、画像形成層の全固形分質量に 対し0.01~50質量%が好ましく、0.1~40質量% がより好ましく、0.5~30質量%が最も好ましい。 【0080】- (F)酸により架橋する架橋剤-

平版印刷用原版がネガ型である場合、酸により架橋する 架橋剤(以下、単に「架橋剤」という場合がある。)を 併用する。前記架橋剤としては、以下のものを挙げると とができる。

(i) アルコキシメチル基又はヒドロキシメチル基で置 換された芳香族化合物

(ii) N-ヒドロキシメチル基、N-アルコキシメチル 基又はN-アシルオキシメチル基を有する化合物 (iii)エポキシ化合物

さらに、特開平11-254850号公報に記載のもの やフェノール誘導体等も挙げることができる。

【0081】前記架橋剤の添加量としては、画像形成層 の全固形分質量に対し5~80質量%が好ましく、10 ~75質量%がより好ましく、20~70質量%が最も 好ましい。前記フェノール誘導体を架橋剤として使用す る場合、該フェノール誘導体の添加量としては、画像形 成材料の全固形分質量に対し5~70質量%が好まし く、10~50質量%がより好ましい。上記の各種化合 物の詳細については、特願平11-66733号に記載 されている。

【0082】-その他の成分-

アルカリ現像処理液を適用するのに好適な平版印刷用原 版の画像形成層には、必要に応じて、さらに種々の添加 剤を添加することができる。例えば、感度を向上させる 目的で、環状酸無水物類、フェノール類、有機酸類、ス ルホニル化合物類等の公知の添加剤を併用することもで きる。前記環状酸無水物としては、米国特許第4,11 5.128号明細書に記載のテトラヒドロ無水フタル 酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、3,6-エンドオキシ -Δ'-テトラヒドロ無水フタル酸、α-フェニル無水 マレイン酸、無水コハク酸、無水プロメリット酸などが 挙げられる。フェノール類としては、ビスフェノール

2、4、4' -トリヒドロキシベンゾフェノン、2、3、4 -トリヒドロキシベンゾフェノン、4 -ヒドロキシベンゾフェノン、4、4' 、4'' -トリヒドロキシトリフェニルメタン、4 、4' 、3'' 、4'' -テトラヒドロキシ-3、5、3' 、5' -テトラメチルトリフェニルメタンなどが挙げられる。

25

【0083】前記有機酸類としては、、特開昭60-8 8942号公報、特開平2-96755号公報などに記 載されている、スルホン酸類、スルフィン酸類、アルキ ル硫酸類、ホスホン酸類、リン酸エステル類およびカル ボン酸類などがあり、具体的には、p'ートルエンスルホ ン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、p-トルエンスル フィン酸、エチル硫酸、フェニルホスホン酸、フェニル ホスフィン酸、リン酸フェニル、リン酸ジフェニル、安 息香酸、イソフタル酸、アジピン酸、p-トルイル酸、 3, 4-ジメトキシ安息香酸、フタル酸、テレフタル 酸、4-シクロヘキセン-2、2-ジカルボン酸、エル カ酸、ラウリン酸、n-ウンデカン酸、アスコルビン酸 などが挙げられる。スルホニル化合物類としては、例え ぱビスヒドロキシフェニルスルホン、メチルフェニルス ルホン、ジフェニルジスルホンなどが挙げられる。前記 他の環状酸無水物、フェノール類、有機酸類又はスルホ ニル化合物類の添加量としては、画像形成層の全固形分 質量に対し、0.05~20質量%が好ましく、0.1~1 5 質量%がより好ましく、0.1~10 質量%が最も好ま LU.

【0084】また、現像条件に対する処理性の安定性を 拡げる目的で、特開昭62-251740号公報、特開 平3-208514号公報等に記載の非イオン界面活性 剤、特開昭59-121044号、特開平4-1314 9号公報等に記載の両性界面活性剤を添加することがで きる。非イオン界面活性剤としては、例えばソルビタン トリステアレート、ソルビタンモノバルミテート、ソル ビタントリオレート、ステアリン酸モノグリセリド、ボ リオキシエチレンノニルフェニルエーテルなどが挙げら れる。両性界面活性剤としては、例えばアルキルジ(ア ミノエチル) グリシン、アルキルポリアミノエチルグリ シン塩酸塩、2-アルキル-N-カルボキシエチル-N -ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、N-テ トラデシル-N, N--ベタイン型(例えば商品名:ア 40 モーゲンK、第1工業(株)製)などが挙げられる。前 記非イオン界面活性剤又は両性界面活性剤の使用量とし ては、画像形成層の全固形分質量に対し、0.05~15 質量%が好ましく、0.1質量%がより好ましい。

【0085】前記画像形成層には、露光による加熱後、直ちに可視像を得るための焼き出し剤や画像着色剤としての染料や顔料を加えることができる。前記焼き出し剤としては、例えば、露光による加熱によって酸を発生する化合物と塩を形成しうる有機染料との組合せが挙げられる。具体的には、特開昭50-36209号、特開昭50

53-8128号の各公報に記載の、o-ナフトキノンジアジド-4-スルホン酸ハロゲニドと塩形成性有機染料との組合せ、特開昭53-36223号、特開昭54-74728号、特開昭60-3626号、特開昭61-143748号、特開昭61-151644号及び特開昭63-58440号の各公報に記載の、トリハロメチル化合物と塩形成性有機染料との組合せ、が挙げられる。前記トリハロメチル化合物として、オキサゾール系化合物とトリアジン系化合物があり、いずれも経時安定性に優れ、明瞭な焼き出し画像を与える。前記画像着色剤としては、例えば、前記塩形成性有機染料以外に、他の染料を用いることができ、例えば、油溶性染料、塩基性染料が好適に挙げられる。

26

【0086】具体的には、オイルイエロー#101、オイルイエロー#103、オイルピンク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBOS、オイルブルー#603、オイルブラックBY、オイルブラックBS、オイルブラックT-505(以上、オリエント化学工業(株)製)、ビクトリアピュアブルー、クリスタルバイオレット(C. I. 42535)、エチルバイオレット、ローダミンB(C. I. 145170B)、マラカイトグリーン(C. I. 42000)、メチレンブルー(C. I. 52015)等を挙げることができる。また、特開昭62-293247号公報に記載の染料は、特に好ましい。前記各種染料の添加量としては、画像形成層の全固形分質量に対し、0.01~10質量%が好ましく、0.1~3質量%がより好ましい。

【0087】また、必要に応じて、その塗膜に柔軟性等を付与する目的で、可塑剤を添加することができる。可塑剤としては、例えばブチルフタリル、ポリエチレングリコール、クエン酸トリブチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジヘキシル、フタル酸ジオクチル、リン酸トリクレジル、リン酸トリブチル、リン酸トリオクチル、オレイン酸テトラヒドロフルフリル、アクリル酸又はメタクリル酸のオリゴマー及びポリマーなどが挙げられる。

【0088】さらに必要に応じて、以下の種々添加剤を添加することができる。例えば、オニウム塩、oーキノンジアジド化合物、芳香族スルホン化合物、芳香族スルホン酸エステル化合物等の、熱分解性で、未分解状態ではアルカリ水可溶性高分子化合物の溶解性を実質的に低下させる化合物を併用することができる。該化合物の添加は、画像部の現像液への溶解阻止能の向上を図る点で好ましい。前記オニウム塩としては、例えばジアゾニウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、アルソニウム塩 などが挙げられる。中でも、例えばS.I. Schlesinger、Photogr. Sci. Eng., 18, 387(1974), T.S.Bal et al、Polymer、21, 423 (1980),特開昭5-158230号

公報に記載のジアゾニウム塩、米国特許第4,069,055号、同4,069,056号、特開平3-140140号に記載のアンモニウム塩、D.C. Necker et al, Macromolecules,17,2468 (1984), C.S. Wen et al, The Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo,0ct (1988)、米国特許第4,069,055号、同4,069,056号に記載のホスホニウム塩、J.V. Crivelloet et al. Macromolecules,10(6),1307 (1977)、Chem. & Eng. News, Nov. 28, p.31 (1988)、欧州特許第104,143号、米国特許第339,049号、同第410,201号、特開平2-150848号、特開平2-296514号に記載のヨードニウム塩、

【0089】J. V. Crivello et al, Polymer J. 17, 73 (1985)、J. V. Crivello et al, J.Org. Chem., 43, 3055 (1978)、W. R, Watt et al, J. Polymer Sci., PolymerChem. Ed., 22, 1789 (1984)、J. V. Crivello et al, Polymer bull., 14, 279 (1985)、J. V. Crivello et al, Macromolecules, 14(5), 1141 (1981), J.V.Crivello et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17. 2877 (1979),欧州特許第370,693号、同233,567号、同297,443号、同297,442号、米国特許第4, 933,377号、同399,049号、同4号、同4, 760,013号、同4, 734,444号、同2, 833,827号、独国特許第2, 904,626号、同3,604,580号、同3,604,581号に記載のスルホニウム塩、

【0090】J. V. Crivello et al, Macromolecules, 10(6), 1307 (1977), J.V. Crivelloet al, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 1047 (1979)に記載のセレノニウム塩、C. S. Wen et al, The Proc. Conf. R ad. Curing ASIA, p.478, Tokyo, Oct (1988)に記載のアルソニウム塩などが挙げられる。上記のうち、ジアゾニウム塩が好ましく、中でも、特開平5-158230号公報に記載のものがより好ましい。

【0091】オニウム塩の対イオンとしては、四フッ化ホウ酸、六フッ化リン酸、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸、5ーニトローロートルエンスルホン酸、5ースルホサチリル酸、2、5ージメチルベンゼンスルホン酸、2、4、6ートリメチルベンゼンスルホン酸、2ーニトロベンゼンスルホン酸、3ークロロベンゼンスルホン酸、3ープロモベンゼンスルホン酸、2ーフルオロカプリルナフタレンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、1ーナフトールー5ースルホン酸、2ーメトキシー4ーヒドロキシー5ーベンゾイルーベンゼンスルホン酸、及びパラトルエンスルホン酸などを挙げることができる。中でも、六フッ化リン酸、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸、2、5ージメチルベンゼンスルホン酸などのアルキル芳香族スルホン酸が好ましい。

【0092】前記o-キノンジアジド化合物としては、

少なくとも1個のoーキノンジアジド基を有する化合物で、熱分解によりアルカリ可溶性を増すものが挙げられ、種々の構造の化合物を用いることができる。前記 oーキノンジアジドは、熱分解により結着剤の溶解抑制能を喪失し、且つoーキノンジアジド自身がアルカリ可溶性の物質に変化する、両効果により平版印刷用原版の溶解性を助ける。

【0093】上記のような o ーキノンジアジド化合物としては、例えば、J. コーサー著「ライトーセンシティブ・システムズ」(John Wiley & Sons. Inc.)第339~352頁に記載の化合物が使用可能であるが、中でも、種々の芳香族ポリヒドロキシ化合物又は芳香族アミノ化合物と反応させた o ーキノンジアジドのスルホン酸エステル又はスルホン酸アミドが好ましい。また、特開昭43-28403号公報に記載の、ベンゾキノン(1.2)-ジアジドスルホン酸クロライド又は、米国

(1, 2) ーシアントスルホン酸クロライト又は、米国特許第3,046,120号、同第3,188,210号に記載のベンゾキノンー(1,2)ージアジドスルホン酸クロライド又はナフトキノンー(1,2)ージアジドー5ースルホン酸クロライドとフェノールホルムアルデヒド樹脂とのエステルも好ましい。

【0094】さらに、ナフトキノンー(1,2)ージア ジド-4-スルホン酸クロライドとフェノールホルムア ルデヒド樹脂あるいはクレゾールーホルムアルデヒド樹 脂とのエステル、ナフトキノン-(1,2)-ジアジド -4-スルホン酸クロライドとピロガロール-アセトン 樹脂とのエステルも好ましい。その他、例えば特開昭4 7-5303号、特開昭48-63802号、特開昭4 8-63803号、特開昭48-96575号、特開昭 49-38701号、特開昭48-13354号、特公 昭41-11222号、特公昭45-9610号、特公 昭49-17481号、米国特許第2,797,213 号、同ぢ3, 454, 400号、同第3, 544, 32 3号、同第3,573,917号、同第3,674,4 95号、同第3,785,825号、英国特許第1,2 27,602号、同第1,251,345号、同第1, 267,005号、同第1,329,888号、同第 1,330,932号、ドイツ特許第854、890号 などに記載のものも有用である。これらの化合物は単独 でも、数種を組み合わせて混合物として使用してもよ い。前記オニウム塩、o-キノンジアジド化合物、芳香 族スルホン酸エステル等の添加量としては、画像形成層 の全固形分質量に対し、0.1~50質量%が好ましく、 0.5~30質量%がより好ましく、0.5~20質量%が 最も好ましい。

【0095】-支持体-

画像形成層を設けるための支持体としては、例えば純ア ルミニウム板、アルミニウム合金板、アルミニウムがラ ミネートもしくは蒸着されたプラスチックフィルムなど 50 が挙げられる。アルミニウム板の表面は砂目立て処理、

29

ケイ酸ソーダ、フッ化ジルコニウム酸カリウム、リン酸塩などの水溶液への浸透処理、あるいは、陽極酸化処理などの表面処理が施されていることが好ましい。また、米国特許第2、714、066号明細書に記載の砂目立てした後にケイ酸ナトリウム水溶液中で浸漬処理したアルミニウム板、特公昭47-5125号公報に記載のアルミニウム板を陽極酸化処理した後、アルカリ金属ケイ酸塩の水溶液中で浸漬処理したアルミニウム板も好ましい。

【0096】前記陽極酸化処理としては、例えばリン 酸、クロム酸、硝酸、ホウ酸などの無機酸若しくは蓚 酸、スルファミン酸などの有機酸又はこれらの塩の水溶 液若しくは非水溶液の単独若しくは二種以上を組み合わ せた電解液中で、アルミニウム板を陽極として電極を流 すことにより施される。また、米国特許第3,658, 662号明細書に記載のシリケート電着も有効である。 【0097】また、米国特許第4,087,341号明 細書、特公昭46-27481号公報、特開昭52-3 0503号公報に記載の、電解グレインを施した支持体 に前記陽極酸化処理を施したものも有用である。米国特 許第3,834,998号明細書に記載の砂目立てした 後、化学的にエッチングし、さらに陽極酸化処理したア ルミニウム板も有用である。これらの処理は支持体の表 面を親水性とする目的で施されるほか、支持体上に設け られる画像形成層との有害な反応を防止する目的、画像 形成像との密着性を向上させる目的などの種々の目的で

【0098】平版印刷用原版は、感光層として画像形成 層を所望の支持体上に塗布することにより作製すること ができるが、前記画像形成層の形成前に必要に応じて、 支持体上に下塗り層を設けることもできる。下塗り層に 用いる成分としては、種々の有機化合物が挙げられ、例 えばカルボキシメチルセルロース、デキストリン、アラ ビアガム、2-アミノエチルホスホン酸などのアミノ基 を有するホスホン酸類;置換基を有していてもよいフェ ニルホスホン酸、ナフチルホスホン酸、アルキルホスホ ン酸、グリセロホスホン酸、メチレンジホスホン酸及び エチレンジホスホン酸などの有機ホスホン酸; 置換基を 有していてもよいフェニルリン酸、ナフチルリン酸、ア ルキルリン酸及びグリセロリン酸などの有機リン酸;置 40 換基を有していてもよいフェニルホスフィン酸、ナフチ ルホスフィン酸、アルキルホスフィン酸及びグリセロホ スフィン酸などの有機ホスフィン酸;グリシンやβ-ア ラニンなどのアミノ酸類; トリエタノールアミンの塩酸 塩などのヒドロキシル基を有するアミンの塩酸塩などが 挙げられる。前記有機化合物は、1種単独で用いてもよ く、2種以上を混合して用いてもよい。また、前述した ジアゾニウム塩を下塗りすることも好ましい態様であ

[0099]また、下塗り層としては、下記一般式(II 50

I) で表される構成単位を有する有機高分子化合物の少なくとも 1 種を含む有機下塗り層も好ましい。

[0100]

【0101】式中、R<sup>51</sup>は水素原子、ハロゲン原子又は アルキル基を表し、R''及びR''は、それぞれ独立に水 素原子、水酸基、ハロゲン原子、アルキル基、置換アル キル基、アリール基、置換アリール基、-OR'1、-C OOR''、-CONHR''、-COR''又は-CNを表 し、前記R52及びR53は互いに結合して環構造を形成し てもよい。 ここで、R54~R57はそれぞれ独立にアルキ ル基又はアリール基を表す。Xは水素原子、金属原子、 -NR''R''R''R'''R\*''を表す。ここで善意R'''~R''は それぞれ独立に水素原子、アルキル基、置換アルキル 基、アリール基又は置換アリール基を表し、R'®及びR 5°は互いに結合して環構造を形成してもよい。mは1~ 3の整数を表す。前記下塗り層の乾燥塗布量としては2  $\sim 200$  mg/m²が好ましく、 $5\sim 100$  mg/m²が より好ましい。この乾燥塗布量が2mg/m³未満であ ると十分な膜性が得られないことがある。一方200m g/m²を超えて塗布しても、それ以上の効果を得ると とはできない。

【0102】前記下塗り層は下記方法により設けることができる。即ち、水又はメタノール、エタノール、メチルエチルケトンなどの有機溶剤もしくはそれらの混合溶剤に前記有機化合物を溶解させた下塗り層用溶液をアルミニウム板などの支持体上に塗布、乾燥して設ける方法、水又はメタノール、エタノール、エチルエチルケトンなどの有機溶剤若しくはそれらの混合溶剤に前記有機化合物を溶解させた下塗り層用溶液に、アルミニウム板などの支持体を浸漬して前記有機化合物を吸着させ、その後水等で洗浄、乾燥して設ける方法である。

【0103】前者では、前記有機化合物の0.005~10質量%濃度の下塗り層用溶液を用いることが好ましい。一方、後者では、下塗り層用溶液の前記有機化合物の濃度としては、0.01~20質量%が好まし、0.05~5質量%より好ましい。また、浸漬温度としては20~90℃が好ましく、25~50℃がより好ましい。浸漬時間としては0.1~20分が好ましく、2秒~1分がより好ましい。前記下塗り層用溶液はアンモニア、トリエチルアミン、水酸化カリウムなどの塩基性物質や塩酸、リン酸などの酸性物質を用いてpH1~12の範囲に調整することもできる。また、調子再現性改良を目的として黄色染料を追加することもできる。

【0104】本発明のアルカリ現像処理液により現像す

る平版印刷用原版は一般に、上述の各種成分(成分

31

(A)~(F)及びその他の成分)を溶媒に溶解して画 像形成層用塗布液とし、これを所望の支持体上に塗布し て作製する。前記溶媒としては、例えばエチレンジクロ ライド、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、メタ ノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコー ルモノメチルエーテル、1-メトキシ-2-プロバノー ル、2-メトキシエチルアセテート、1-メトキシ-2 ープロピルアセテート、ジメトキシエタン、乳酸メチ ル、乳酸エチル、N、N-ジメチルアセトアミド、N、 N-ジメチルホルムアミド、テトラメチルグレア、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、スルホラ ン、αープチロラクトン、トルエンなどが挙げられる が、これらに限定されるものではない。前記溶媒は単独 でも2種以上を混合してもよい。

【0105】前記溶媒中における各種成分(成分(A) ~(F) 及びその他の成分)の全固形分濃度としては1 ~50質量%が好ましい。た、支持体上に塗布、乾燥し て設けられる画像形成層の乾燥塗布量(固形分)として は、一般的に0.5~5.0g/m'が好ましい。支持体上 に塗布する方法としては、公知の種々の方法の中から適 宜選択できるが、例えばバーコーター塗布、回転塗布、 スプレー塗布、カーテン塗布、ディップ塗布、エアーナ イフ塗布、グレード塗布、ロール塗布などを挙げること ができる。塗布量が少なくなるにつれて、見かけの感度 は大になるが、画像形成層の皮膜特性は低下する。画像 形成層用塗布液中には、塗布性を良化する目的で界面活 性剤、例えば特開昭62-170950号公報に記載の フッ素系界面活性剤などを添加することができる。その 添加量としては、画像形成層の全固形分質量に対して0. 01~1質量%が好ましく、0.05~0.5質量%がより 好ましい。

【0106】本発明の平版印刷用原版は赤外線レーザー で記録することができる他、紫外線ランプによる記録や サーマルヘッド等による熱的な記録も可能である。前記 赤外線レーザーとしては波長700~1200nmの赤 外線を放射するレーザーが好ましく、同波長範囲の赤外 線を放射する固体レーザー又は半導体レーザーがより好 ましい。

#### [0107]

【発明の効果】本発明の平版印刷版用アルカリ現像処理 液で、赤外線吸収剤を含む画像形成層を有する平版印刷 用原版を処理することにより、現像性を維持しながら画 像部に画像欠陥を招くことなく、エッジ調の高鮮鋭で鮮 明な画像を形成することができる。

### [0108]

【実施例】以下、実施例により本発明を詳細に説明する が、本発明はこれらに制限されるものではない。なお、 実施例中の「%」は全て「質量%」を表す。

ム板(材質1050)をトリクロロエチレンで洗浄して脱 脂した後、ナイロンブラシと400メッシュのパミスー 水懸濁液を用い、との表面を砂目立てし、水でよく洗浄 した。洗浄後、このアルミニウム板を45℃の25%水 酸化ナトリウム水溶液に9秒間浸漬してエッチングを行 い、水洗した後、さらに20%硝酸水溶液に20秒間浸 漬し、再度水洗した。このときの砂目立て表面のエッチ ング量は、約3g/m<sup>2</sup>であった。

【0109】次に、このアルミニウム板を7%硫酸を電 解液として、電流密度15A/dm<sup>2</sup>の直流電流で3g /m¹の陽極酸化被膜を設けた後、水洗、乾燥した。と れを、30℃の珪酸ナトリウム2.5%水溶液で10秒 処理し、下記下塗り層用塗布液を塗布し、80℃下で1 5秒間乾燥して支持体を得た。乾燥後の下塗り層の乾燥 塗布量は、15mg/m²であった。

【0110】<下塗り層用塗布液>

下記共重合体P(分子量28000) 0.3g

メタノール 100g 水

1 g [0111]

<del>--{</del>сн,---{CH<sub>2</sub> СООН CH2N\*Et3CI

#### 【共重合体P】

# 【0112】 <特定の共重合体の合成>

合成例(特定の共重合体1)攪拌機、冷却管及び滴下口 ートを備えた500m1三つ口フラスコにメタクリル酸3 1. 0g(0.36モル)、クロロギ酸エチル39、1 g (0.36モル) 及びアセトニトリル200mlを入 れ、氷水浴で冷却しながら混合物を撹拌した。この混合 物にトリエチルアミン36.4g(0.36モル)を約 1時間かけて滴下ロートにより滴下した。滴下終了後、 氷水浴を取り去り、室温下で30分間混合物を攪拌し た。この反応混合物にp-アミノベンゼンスルホンアミド 51.7g(0.30モル)を加え、油浴にて70℃に 温めながら混合物を1時間撹拌した。反応終了後、この 混合物を水1リットルにこの水を攪拌しながら投入し、 30分間得られた混合物を攪拌した。この混合物をろ過 して析出物を取り出し、これを水500mlでスラリーに した後、このスラリーをろ過し、得られた固体を乾燥す ることにより、N-(p-アミノスルホニルフェニル)メタク リルアミドの白色固体が得られた(収量46.9g) 【0113】次に攪拌機、冷却管及び滴下ロートを備え た20m1三つ口フラスコにN-(p-アミノスルホニルフェ ニル)メタクリルアミド4. 61g、(0.0192モ ル)、メタクリル酸エチル2.94g(0.0258モ < 平版印刷版用原版の作成 > 0.3 mm厚のアルミニウ 50 ル)、アクリロニトリル 0.8 0 g (0.0 1 5 モル)

34

及びN,N-ジメチルアセトアミド20gを入れ、湯水浴により65  $^{\circ}$ Cに加熱しながら混合物を攪拌した。この混合物に「V-65」(和光純薬(株)製)0.15gを加え、65  $^{\circ}$ Cに保ちながら窒素気流下2時間混合物を攪拌した。この反応混合物にさらにN-(p-アミノスルホニルフェニル)メタクリルアミド4.61g、メタクリル酸エチル2.94g、アクリロニトリル0.80g、N,N-ジメチルアセトアミド及び「V-65」0.15gの混合物を2時間かけて滴下ロートにより滴下した。滴下終了後、さらに65  $^{\circ}$ Cで2時間得られた混合物を攪拌した。反応終了後、メタノール40gを混合物に加え、冷\*

\* 却し、得られた混合物を水2リットルにこの水を攪拌しながら投入し、30分間混合物を攪拌した後、析出物を ろ過により取り出し、乾燥することにより15gの白色 固体を得た。ゲルパーミエーションクロマトグラフィー により、この特定の共重合体の重量平均分子量(ポリス チレン標準)を測定したところ、53,000であっ た。

【0114】得られた支持体上に下記画像形成層塗布液を塗布し、150℃、30秒乾燥させて、乾燥塗布量を 10 1.8g/m'とし、ポジ型の平版印刷用原版を得た。

## <画像形成層用塗布液>

上記特定の共重合体 1 [(B)成分] 0.4gm, p-クレゾールノボラック[(B)成分] 0.6g (m/p比=6/4、重量平均分子量8000、 未反応クレゾールを0.5%含有) シアニン染料A [ (A+C) 成分] 0.1g 無水フタル酸[(D)成分] 0.05gp - トルエンスルホン酸 0.002gエチルバイオレット 0.02g(対イオン:6-ヒドロキシー $\beta-$ ナフタレンスルホン酸) ナフトキノン1, 2-ジアジド-5-スルホニルクロリドと ピロガロールーアセトン樹脂とのエステル化物 0.01gフッ素系界面活性剤 0.05g (商品名:メガファックF-177、大日本インキ化学工業(株)製) メチルエチルケトン 8 g 1-メトキシー2-プロパノール

#### [0115]

【実施例  $1 \sim 30$  及び比較例 1 】 ( $SiO_2$ 含有のアルカリ現像処理液の調製)酸化ケイ素 $SiO_2$ 及び酸化カリウム $K_2$ のの混合比  $SiO_2$ / $K_2$ 0が 1 . 1 のケイ酸カリウム 4 . 0 %水溶液 1 リットルに各種カチオン界面活性剤(a)~(aa)を下記表 1 ~表 2 に記載の濃度で添加し、本発明のアルカリ現像処理液(1)~(30)を作製した。上記組成でカチオン界面活性剤を含まないものを比較例 1 とした。

[0116]

【実施例31~60及び比較例2】(非還元糖含有のアルカリ現像処理液の調製)非還元糖と塩基とを組み合わせたD-ソルビット/酸化カリウムK,Oよりなるカリウム塩5.0%水溶液1リットルに各種カチオン界面活性剤(a)~(aa)を下記表1~表2に記載の濃度で添加し、本発明のアルカリ現像処理液(31)~(60)を作製した。上記組成でカチオン界面活性剤を含まないものを比較例2とした。

[0117]

実施例で使用した界面活性剤

(a) 
$$\begin{bmatrix} C_4H_9 \\ C_4H_9 - N^{+} - C_4H_9 \end{bmatrix}$$
 Br  $(f)$   $\begin{bmatrix} C_3H_7 - N^{+} - C_3H_7 \\ C_3H_7 \end{bmatrix}$  OH  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 \\ C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \end{bmatrix}$  Br  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 \\ C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \end{bmatrix}$  Br  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Br  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $(g)$   $\begin{bmatrix} C_2H_5 - N^{+} - C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$  Cr  $C_2H_5$  Cr  $C_2H_5$ 

[0118]

実施例で使用した界面活性剤

(k) 
$$\begin{bmatrix} H_3C-N^+-CH_3 \\ H_3C-N^+-CH_3 \end{bmatrix} CI$$

(m) 
$$G_{12}H_{25}$$
  $G_{12}H_{25}$   $G_{12}H_{25}$ 

(n) 
$$\begin{bmatrix} C_{12}H_{25} & P^{*} & \\ & & \end{bmatrix} Br^{\cdot}$$

$$^{(o)}\left[\begin{array}{c} \\ C_{12}H_{25}-N \end{array}\right] C \Gamma$$

$$\text{(p)} \left[ \text{C}_{16} \text{H}_{33} \text{-O-H}_2 \text{C-N} \text{-N} \right] \text{CI}^{-}$$

(q) 
$$\left[ C_{18}H_{35}-CO-NH-H_2C-N^{+} \right]C\Gamma$$

(r) 
$$\left[ \begin{array}{c} O \\ C_{11}H_{23} - CO - CH_2CH_2NH-CO-CH_2 - N \end{array} \right] C\Gamma$$

(s) 
$$\left[C_{18}H_{37}-N^{+}\right]Br^{-}$$

[0119]

10

20

30

(u) 
$$\begin{bmatrix} C_{13}H_{27}\text{-CO-NH-(CH}_{2)_3} & & \\ C_{13}H_{27}\text{-CO-NH-(CH}_{2)_3} & & \\ CH_3 & & \\ \end{bmatrix} CI^-$$

(v) 
$$\begin{bmatrix} C_{12}H_{25} - N_{1} - CH_{2} - CH_{2} \\ CH_{3} \end{bmatrix}$$
 CI'

$$(w) \qquad \left[ \begin{array}{c} \overset{CH_3}{\longrightarrow} \text{-C-CH}_2\text{CH}_2 \overset{CH_3}{\longrightarrow} \text{(CH}_2)_{11} \text{-CH}_3 \end{array} \right]_{Bf} \cdot$$

(x) 
$$\begin{bmatrix} C_2H_5 \\ C_{17}H_{33}$$
-CO-NH-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-N  $C_2H_5 \\ CH_2 \end{bmatrix}$  CI

$$(y) \qquad \left[ \begin{array}{c} O \\ C_{11}H_{23} - CO\text{-}NH\text{-}CH_2CH_2\text{-}NH\text{-}CO\text{-}CH_2} - N^{\dagger} - CH_3 \\ CH_3 \end{array} \right] CI^{\prime}$$

(z) 
$$\begin{bmatrix} c_{11}H_{23} & & \\ c_{11}H_{23} & & \\ &$$

(aa) 
$$\begin{bmatrix} C_{16}H_{33} & & \\ &$$

[0120]

【表1】

14			4	
例	カチオン	現像処理液		
	界面活性剤	No.	濃度 g/L	
実施例1、31	(a)	(1), (81)	0.01	
2,32		(2)、(32)	0.1	
3,33		(3), (33)	1.0	
4,34		(4), (34)	10.0	
5、35	(b)	(5), (85)	0.1	
6,36	(6)	(6), (36)	0.1	
7,37	(d)	(7)、(87)	0.1	
8、38	(e)	(8)、(38)	0.1	
9,39	(f)	(9), (39)	0.1	
10,40	(g)	(10)、(40)	0.1	
11,41	(h)	(11), (41)	0.1	
12,42	(i)	(12), (42)	0.1	
13,43	(i)	(13), (43)	0.1	
14,44	(k)	(14), (44)	0.1	
15,45	(a)	(15), (45)	0.1	

# [0121]

\* \* 【表2】

例	カチオン	現像処理液		
	界面活性剤	No.	濃度 g/L	
実施例16、46	(m)	(16)、(46)	0.1	
17, 47	(n)	(17)、(47)	0.1	
18,48	(6)	(18) (48)	0.1	
19,49	(p)	(19)、(49)	0.1	
20, 50	(a)	(20)、(50)	0.1	
21,51	(r)	(21), (51)	0.1	
22,52	(s)	(22), (52)	0.1	
23,53	(t)	(23)、(53)	0.1	
24、54	(u)	(24), (54)	0.1	
25,55	(v)	(25), (55)	0.1	
26,56	(w)	(26)、(56)	0.1	
27,57	(x)	(27)、(57)	0.1	
28,58	(y)	(28)、(58)	0.1	
29,59	(z)	(29), (59)	0.1	
30,60	(aa)	(30)、(60)	0.1	
比較例1、2	_	比較例1,2		

【0122】上記より得られた平版印刷用原版に出力5 S900NP(000mW、波長830nmビーム径17μm(1/ 温度25℃、3 e')の半導体レーザーを用いて主走査速度5m/秒に 現像処理が終了て露光し、25℃に保持した。この平版印刷用原版を、 -7(1:1)上記の各種アルカリ現像処理液を満たした自動現像機P 50 印刷版を得た。

S900NP(富士写真フィルム (株) 製)により、現像 温度25  $\mathbb{C}$ 、30  $\mathbb{C}$ 、35  $\mathbb{C}$ 、12 秒で現像処理した。 現像処理が終了したのち、水洗工程を経て、ガム (GU -7 (1:1)) などで処理して、製版が完了した平版 印刷版を得た

【0123】 <画像部/非画像部のバランスの評価> (非画像部の現像性の評価)上記のようにして現像温度 25℃、30℃、35℃で現像処理して得た平版印刷版 の非画像部の現像性を「非画像部の残膜の有無」を観察す ることで、官能評価を行った。その結果を表3~表4に 示す。

#### -基準-

〇:十分に現像され、非画像部上の画像形成層の残存は 認められなかった。印刷物上には汚れがなかった。

△: 非画像部上に画像形成層が若干残存していた。印刷 10 ×: 画像部濃度が大幅に低下し、画像部に欠陥した部分 物上には汚れがなかった。

×:現像不良が認められ、非画像部に画像形成層が残存 していた。印刷物上に汚れが発生した。

【0124】(画像部の膜べりの評価)上記のようにして\*

\*現像温度25℃、30℃、35℃で現像処理して得た平 版印刷版の「画像部の欠陥」を下記基準に従い、目視に より観察し、官能評価を行った。評価結果を表3~表4 に示す。

#### -基準-

〇:画像部に欠陥は認められなかった。印刷物上でも画 像部の白ぬけはなかった。

△:画像部濃度が若干低下し、一部に欠陥が認められ た。印刷物上では、画像部の白ぬけはなかった。

有り。印刷物上に画像部の色抜けが発生した。

[0125]

【表3】

例	現像処理液		非画像部の現像性			画像部の膜べり		
	No.	-	現像温度			現像温度		
	<u> </u>	25℃	30°C	35℃	25℃	30°C	35℃	
実施例 1,31	(1)、(31)	0	0	0	0	0	0	
2,32	(2), (32)	0_	0_	0_	0_	0	0	
3,33	(3)、(33)	0	0	0	0	0	0	
4,34	(4), (34)	0	0_	0_	0	0	0	
5,35	(5)、(35)	0	0	0	0	0	0	
6,36	(8)、(36)	0	0	0	0	0	0	
7,37	(7)、(37)	0	0	0	0	0	0	
8,38	(8)、(38)	0	0	0_	0_	0	0	
9,39	(9)、(39)	0	0	0_	0	0	0	
10,40	(10), (40)	0	0	0_	0_	0	0	
11,41	(11), (41)	0	0	0	0	0	0	
12,42	(12), (42)	0	0	0_	0	0	0_	
13,43	(13), (43)	0_	0	0	0	0	0	
14,44	(14), (44)	0	0	0	0	0	0	
15,45	(15)、(45)	0	0	0_	0	0	0	
16,46	(16), (46)	0	0	0	0	0	0	
17,47	(17), (47)	0	0	0	0_	0	0	
18,48	(18), (48)	0_	0	0_	0	0	0	
19,49	(19), (49)	0	0 .	0	0	0	0	
20,50	(20), (50)	0	0	0	0	0	0	
21,51	(21), (51)	0	0	0	0	0	0	

実施例1~30及び比較例1:SiO,含有のアルカリ

実施例31~60及び比較例2:非還元糖含有のアルカ

現像処理液

リ現像処理液

[0126]

【表4】

例	現像処理液 No.		非画像部の現像性現像健康		画像部の膜べり 現像温度		
		25℃	30°C	35°C	25℃	30°C	35℃
<b>実施例 22,52</b>	(22), (52)	0	0	0	0	0	0
23,53	(23), (53)	0	0	0	0	0	0
24,54	(24)、(54)	0	0	0	0	0	0
25,55	(25), (55)	0	0	0	0	0	0
26,56	(26), (56)	0	0	0	0	0	0
27,57	(27)、(57)	0	0	0	0	0	0
28,58	(28), (58)	0	0	0	0	0	0
29,59	(29), (59)	0	0	0	0	0	0
30,60	(30), (60)	0	0	0	0	0	0
<b>比較例1,2</b>	_	×	Δ	0	0	$ _{x}$	×

実施例1~30及び比較例1:SiO。含有のアルカリ 現像処理液

実施例31~60及び比較例2:非還元糖含有のアルカリ現像処理液